Europäisches Patentamt

European Patent Office

Office européen des brevets



(11) EP 0 875 567 A2

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(43) Veröffentlichungstag: 04.11.1998 Patentblatt 1998/45

(21) Anmeldenummer: 98106426.4

(22) Anmeldetag: 08.04.1998

(51) Int. Cl.⁶: **C12N 15/12**, C07K 14/47, C12N 15/63, C12N 1/21, G01N 33/68, C07K 16/18, A61K 48/00

(84) Benannte Vertragsstaaten:

AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU MC NL PT SE

Benannte Erstreckungsstaaten: AL LT LV MK RO SI

(30) Priorität: 30.04.1997 DE 19718249

(71) Anmelder:

BASF AKTIENGESELLSCHAFT 67056 Ludwigshafen (DE)

(72) Erfinder:

 Peukert, Karen 35094 Lahntal-Sterzhausen (DE)

 Haenel, Frank, Dr. 07745 Jena (DE)

Eilers, Martin, Prof. Dr.
 35043 Marburg-Cappel (DE)

(54) Myc-bindende Zinkfinger-Proteine, ihre Herstellung und ihre Verwendung

(57) Neue Myc-bindende Zinkfingerproteine, ihre Herstellung und ihre Verwendung.

Beschreibung

10

20

35

45

50

Die vorliegende Erfindung betrifft Myc-bindende Zinkfinger-Proteine, ihre Herstellung und ihre Verwendung.

Myc ist ein spezifisch an DNA bindendes Protein. Es wird zur Familie der Helix-Loop-Helix/Leucin-Zipper (HLH/LZ) Transkriptionsfaktoren gezählt (Landschulz et al., 1988, Murre et al., 1989). Myc ist ein zentraler Transkriptionsaktivator, der mit dem Protein Max (Amati et al., 1993) einen Komplex bildet und durch diesen molekularen Mechanismus andere Gene aktiviert, beispielsweise alpha-Prothymosingen, Ornithindecarboxylasegen und cdc25A.

Von Schulz et al, 1995, wurde ein 13 Zinkfinger enthaltendes Protein aus der Maus beschrieben, dessen zelluläre Funktion jedoch unklar ist.

Aufgrund seiner Schlüsselstellung in der Transkription bietet Myc einen Ansatzpunkt zum Verständnis von zellulären, insbesondere von pathophysiologischen Prozessen.

Es bestand daher die Aufgabe, weitere Informationen über die molekulare Wirkungsweise von Myc, insbesondere über die Myc vermittelte Genrepression bereitzustellen.

Gegenstand der Erfindung ist ein Protein mit der in SEQ ID NO:2 dargestellten Aminosäuresequenz. Dieses Protein besitzt dreizehn Zinkfingerdomänen.

Es weist folgende biologischen Eigenschaften auf:

- Spezifische Bindung an Myc,
- Transaktivierung des Adenovirus Major Late (AdML) Promotors,
- Transaktivierung des Cyclin D1 Promotors.
- durch Assoziation mit Myc wird die Transaktivierung gehemmt,

in Abwesenheit von Myc ist das Protein im wesentlichen im Cytosol assoziiert mit Mikrotubuli zu finden.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung sind Proteine, die sich aus der SEQ ID NO:2 dargestellten Struktur durch Substitution, Insertion oder Deletion von einem oder mehreren Aminosäuren ableiten lassen, wobei diese Proteine noch die wesentlichen biologischen Eigenschaften des durch SEQ ID NO:2 beschriebenen Proteins besitzen. Diese Proteine werden im folgenden Muteine genannt. Unter wesentlichen Eigenschaften wird die spezifische Bindung der Muteine an Myc verstanden.

Die oben aufgeführten Eigenschaften des durch SEQ ID NO:2 beschriebenen Proteins müssen nicht alle bei den Muteinen vorhanden sein, solange die spezifische Bindung an Myc gegeben ist. Bevorzugt sind jedoch diejenigen Muteine, die alle der oben aufgeführten Eigenschaften besitzen.

Die Anzahl der durch Insertion Substitution oder Deletion gegenüber dem durch SEQ ID NO:2 beschriebenen Protein veränderten Aminosäuren kann zwischen 1 und 100, bevorzugt zwischen 1 und 50 Aminosäuren variieren. Die Veränderungen können in einem kleineren Bereich des Moleküls konzentriert oder auch über das ganze Molekül verteilt sein.

Bevorzugte Veränderungen sind konservative Substitutionen, bei denen eine Aminosäure durch eine andere Aminosäure mit ähnlicher Raumerfüllung, Ladung oder Hydrophilie ersetzt wird.

Beispiele für solche konservativen Substitutionen sind

40 Ersatz von Arg durch Lys oder umgekehrt,

Ersatz von Arg durch His oder umgekehrt,

Ersatz von Asp durch Glu oder umgekehrt.

Ersatz von Asn durch Gin oder umgekehrt,

Ersatz von Cys durch Met oder umgekehrt,

Ersatz von Cys durch Ser oder umgekehrt,

Ersatz von Gly durch Ala oder umgekehrt,

Ersatz von Val durch Leu oder umgekehrt,

Ersatz von Val durch lie oder umgekehrt,

Ersatz von Leu durch lie oder umgekehrt,

Ersatz von Phe durch Tyr oder umgekehrt,

Ersatz von Phe durch Trp oder umgekehrt,

Ersatz von Ser durch Thr oder umgekehrt.

Die Veränderungen können auch kombiniert werden, z.B. eine oder mehrere Substitutionen mit Deletionen und/oder Insertionen.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung sind Nukleinsäuresequenzen, die für die oben beschriebenen Proteine codieren. Solche Nukleinsäuresequenzen sind bevorzugt DNA, insbesondere cDNA Sequenzen, in einzelsträngiger oder doppelsträngiger Form.

Bevorzugte Nukleinsäuresequenzen sind solche mit der in SEQ ID NO:1 dargestellten Sequenz und solche, die mit dieser Sequenz einen hohen Verwandschaftsgrad aufweisen, beispielsweise solche, die für das gleiche Protein codieren wie SEQ ID NO:1. Weitere bevorzugte Nukleinsäuresequenzen sind solche, die für ein Protein codieren, das 95% oder mehr Identität mit dem Protein der Sequenz SEQ ID NO:2 aufweist.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung sind Vektoren, die eine der oben beschriebenen Nukleinsäuresequenzen in funktioneller Verknüpfung mit einem oder mehreren Regulationselementen tragen. Unter Regulationselemente sind Nukleinsäurefragmente zu verstehen, die auf Transkription oder Translation einen regulierenden Einfluß haben, beispielsweise Promotoren, Enhancer, Polyadenylierungsstellen, ribosomale Bindungsstellen.

Die mit solchen Vektoren transformierten Wirtsorganismen sind ebenfalls Gegenstand der Erfindung. Als Wirtsorganismen geeignet sind Mikroorganismen, pflanzliche oder tierische Zellen oder Lebewesen. Bevorzugte Wirtsorganismen sind eukaryontische Zellen und Lebewesen. Der Begriff Wirtsorganismus umfaßt auch beispielsweise transgene Tiere und Pflanzen.

Die Herstellung der erfindungsgemäßen Proteine erfolgt bevorzugt mit Hilfe gentechnischer Verfahren. Ein Wirtsorganismus, der die Erbinformation für die erfindungsgemäßen Proteine trägt, wird unter Bedingungen kultiviert, die die Expression des Proteins erlauben. Diese Bedingungen -wie Temperatur, Nährmedium, Zelldichte - hängen weitgehend von der Wahl des Wirtsorganismus ab. Solche Bedingungen sind jedoch dem Fachmann für die einzelnen Wirtsorganismen geläufig.

Die exprimierten Proteine werden anschließend, ggf. nach Aufbrechen des Wirtsorganismus, vom Wirtsorganismus abgetrennt und in reiner Form durch bekannte Methoden der Proteinreinigung, wie Fällung, Chromatographie, Elektrophorese in reiner Form isoliert. Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist die Verwendung der Proteine als Antigen zur Herstellung von Antikörpern, sowie die so erhaltenen Antikörper. Es lassen sich durch dem Fachmann bekannte Verfahren polyklonale Antiseren oder auch monoklonale Antikörper herstellen.

Die erfindungsgemäßen Proteine eignen sich auch als Testsysteme zur Auffindung von potentiellen selektiven Transkriptionsmodulierenden Substanzen. Dies läßt sich besonders gut testen, indem man die Fähigkeit der Proteine, mit Myc einen Proteinkomplex zu bilden, ausnützt. Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist daher ein Verfahren zur Identifizierung von spezifischen transkriptionsmodulierenden Substanzen, das folgende Schritte umfaßt:

- (a) Inkubation des Proteins gemäß Anspruch 1 mit dem Genprodukt von myc unter Bedingungen, unter denen sich ein Proteinkomplex zwischen diesen beiden Proteinen ausbildet,
- (b) Inkubation der beiden Proteine unter ansonst gleichen Bedingungen wie (a) jedoch in Anwesenheit einer oder mehrerer Substanzen, die auf spezifische transkriptionsmodulierende Aktivitäten zu testen sind,
- (c) Ermitteln des Unterschiedes in der Proteinkomplexbildung zwischen (b) und (a),
- (d) Auswahl solcher Substanzen, bei denen gemäß Schritt (b) eine andere Proteinkomplexbildung erhalten wurde als bei Schritt (a).

Es lassen sich damit Substanzen auffinden, die die Proteinkomplexbildung zwischen den neuen Zinkfingerprotein und Myc fördern, aber auch solche, die sie unterbinden.

Die erfindungsgemäßen Nukleinsäuresequenzen eignen sich auch zur Gentherapie von Erkrankungen, bei denen die durch Myc vermittelte Transkription gestört ist.

Beispielsweise können zusätzliche Gensequenzen eingebracht werden um so die zelluläre Konzentration der Zinkfingerproteine zu erhöhen. Es kann aber auch gewünscht sein, daß die Konzentration der Zinkfingerproteine erniedrigt werden soll. In diesem Falle bietet sich eine Gentherapie auf antisense Basis an, wobei man eine zu dem Zinkfingerproteingen komplementäre Nukleinsäure oder Nukleinsäurederivat appliziert, und somit die Expression des Zinkfingerproteingens reduziert.

Die weitere Ausgestaltung der Erfindung ist in den folgenden Beispielen aufgeführt.

50 Beispiel 1

30

35

Isolierung der DNA mit der durch SEQ ID NO:1 beschriebenen Struktur

Vorausgegangene Arbeiten hatten gezeigt, daß die Integrität der Helix-Loop-Helix Domäne von Myc kritisch für die Genrepression durch Myc in stabilen Zellinien war (Philipp et al., 1994). Um neue Proteine zu identifizieren, die mit dem C-Terminus von Myc interagieren, wurde ein DNA-Fragment, das für die basische Region und die HLH/LZ Domäne (Aminosäuren 355-439 des humanen Myc) codiert, im Leserahmen an die DNA bindende Domäne von GAL4 (Aminosäure 1-147) fusioniert und als Köder in einem "Two-Hybrid-Screen" (Fields and Song, 1989) benutzt.

2x10⁵ unabhängige Transformanden einer HeLa cDNA Bibliothek, markiert mit der GAL4 Aktivierungsdomäne, wurden gescreent. Ein Clon mit β-Galaktosidaseaktivität wurde weiter charakterisiert. Es wurde keine Interaktion zwischen dem von diesem Clon codierten Protein und der DNA Bindungsdomäne von GAL4 allein oder einer GAL4-BCY-1 Chimäre, die als Negativkontrolle benutzt wurde, festgestellt.

Die Interaktion mit Myc wurde aufgehoben durch Deletion der HLH-Domäne in Myc (370-412), nicht aber durch Insertion der vier Aminosäuren zwischen der HLH Domäne und dem Leucin-Zipper (In 412) oder durch Deletion des gesamten Leucin-Zippers (412-434). Eine spezifische Interaktion wurde auch nachgewiesen mit N-Myc aber keine mit MAX oder USF, zwei HLH-Proteinen, die mit Myc nahe verwandt sind.

cDNA-Moleküle mit voller Länge wurden durch ein 5'-RACE-Protokoll isoliert und sequenziert (SEQ ID NO:1). Sie codieren ein Protein mit 803 Aminosäuren (SEQ ID NO:2) mit einem theoretischen Molekulargewicht von 87,970 Dalton. Das Protein wurde Miz-1 für Myc-Interacting-Zincfinger-Protein-1 genannt.

Die Sequenzierung ergab, daß der isolierte Clon für ein Zinkfingerprotein mit 13 Zinkfingern codierte, 12 davon unmittelbar geclustert in der C-terminalen Hälfte des Proteins.

5 Beispiel 2

5

Herstellung von Muteinen

Ausgehend von der in SEQ ID NO:1 dargestellten Nukleinsäuresequenz können mit dem Fachmann geläufigen Methoden der Gentechnik Nukleinsäuren hergestellt werden, die für veränderte Proteine (Muteine) codieren. Die Herstellung der Muteine selbst erfolgt zweckmäßigerweise durch Expression einer Nukleinsäure in einem geeigneten Wirtsorganismus.

Beispiel 3

Assoziation des Proteins SEQ ID NO:2 mit Myc

Der C-Terminus des Proteins SEQ ID NO:2 (Aminosäure 269-803) wurde mit der Glutathion-Transferase (GST) (Smith and Johnson, 1988) fusioniert, das GST-Miz-1 Fusionsprotein gereinigt und mit in vitro synthetisiertem, radioaktiv markiertem Myc Protein inkubiert. Myc assoziiert spezifisch mit GST-Miz-1, jedoch nicht mit GST. Eine Mutante von Myc, der die HLH Domäne fehlt, konnte nicht mit GST-Miz-1 assoziieren. Radioaktiv markiertes Max interagiert weder mit GST-Miz-1 noch mit GST. Jedoch kann mit Hilfe von Myc Max an GST-Miz-1-Kügelchen in vitro binden, was dafür spricht, daß Miz-1 und Max mit unterschiedlichen Flächen der HLH-Domäne von Myc interagieren.

35 Literaturverzeichnis

50

55

Amati, B., Brooks, M. W., Levy, N., Littlewood, T. D., Evan, G. I., and Land, H. (1993). Oncogenic activity of the c-Myc protein requires dimerization with Max. Cell 72, 233-245.

Fields, S., and Song, O. (1989). A novel genetic system to detect protein-protein interactions. Nature 340, 245-246.

Landschulz, W. H., Johnson, P. F., and McKnight, S. L. (1988). The leucine zipper: a hypothetical structure common to a new class of DNA binding proteins. Science 240, 1759-1764.

Murre, C., SchonleberMcCaw, P., and Baltimore, D. (1989). A new DNA binding and dimerization motif in immunoglobulin enhancer binding, daughterless, MyoD, and myc proteins. Cell 56, 777-783.

Philipp, A., Schneider, A., Väsrik, I., Finke, K., Xiong, Y., Beach, D., Alitalo, K., and Eilers, M. (1994). Repression of Cyclin D1: a Novel Function of MYC. Mol. Cell. Biol. 14, 4032-4043.

Schulz, T. C., Hopwood, B., Rathjen, P. D., and Wells, J. R. (1995). An unusual arrangement of 13 zinc fingers in the vertebrate gene Z13. Biochem. J. 311, 219-224.

Smith, D. B., and Johnson, K. S. (1988). Single-step purification of polypeptides expressed in Escherichia coli as fusions with glutathione-S-transferase. Gene 67, 31-40.

SEQUENZ PROTOKOLL

	(1) ALGEMEINE INFORMATION:	
10	 (i) ANMELDER: (A) NAME: BASF Aktiengesellschaft (B) STRASSE: Carl-Bosch-Strasse 38 (C) ORT: Ludwigshafen (E) LAND: Bundesrepublik Deutschland (F) POSTLEITZAHL: D-67056 (G) TELEPHON: 0621/6048526 (H) TELEFAX: 0621/6043123 (I) TELEX: 1762175170 	
15	(ii) ANMELDETITEL: Myc-bindende Zinkfingerproteine	
	(iii) ANZAHL DER SEQUENZEN: 2	
20	 (iv) COMPUTER-LESBARE FORM: (A) DATENTRÂGER: Floppy disk (B) COMPUTER: IBM PC compatible (C) BETRIEBSSYSTEM: PC-DOS/MS-DOS (D) SOFTWARE: Patentin Release #1.0, Version #1.25 (EPA) 	
25	(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 1:	
<i>25</i> <i>30</i>	 (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA: (A) LÂNGE: 2680 Basenpaare (B) ART: Nukleinsäure (C) STRANGFORM: Einzel (D) TOPOLOGIE: linear 	
	(ii) ART DES MOLEKÜLS: CDNS zu mRNS	
	(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	
<i>35</i>	(iii) ANTISENSE: NEIN	
40	(ix) MERKMALE: (A) NAME/SCHLÜSSEL: 5'UTR (B) LAGE: 1159	
40	(ix) MERKMALE: (A) NAME/SCHLÜSSEL: CDS (B) LAGE: 1602571	
4 5	(ix) MERKMALE: (A) NAME/SCHLÜSSEL: 3'UTR (B) LAGE: 25722680	
	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 1:	
50	GGAGTGCCGT CCCCGGCCTT CTCGCGGCCG TGATGCACCT CCCTCTGCGG TGGGGTCCGG	60
	GACATGGCAG GTAATGAGCC GGACGAGGGG AGCCAAGCTG GAGTTTACAC AGGCAAACTG	120

	тC	AGAA	AAGA	GTA	\GCC1	'GGG (CTGT	CTGG	AA A'	TCTG	AGCC					CAG Gln 5	174
5																_	•
	CA	C AG	C CA	G CA	T GT	C TTC	GAZ	A CA	G CTC	G AAG	CAC	G CA	G CG	G CA	G CT	G GGG	222
	Hi	s Se	r Gl	n Hi			ı Glı	ı Glı	n Let	ı Ası	Glr	ı Glı	n Ar	g Gl	n Le	u Gly	
					1	0				15	5			-	2	0	
10	CT	т ст	C TG	T GA	C TG	C ACC	. փուն	ቦ ርጥረ	э с лус	: C)	י רכיי	י מתר	n (2)	~ mm	m	G GCT	222
,,,	Le	u Le	u Cv	s As	D Cv	s Thr	Phe	Val	Val) GA(. 61.	. Ul.	י שלי	r Dh	T AA	s Ala	270
		_,		2					30		, GIÀ	val	r ur:	3 Ph		s Ala	
																	•
	CA!	r aa	A GC	A GT	G CT	GCG	GCC	TGC	AGC	GAG	TAC	TTC	: AA	TA E	G CT	TTC	318
15	His	s Ly	s Ala	a Va	l Lei	ı Ala	Ala	Cys	Ser	์ Gl บ	Tyr	Phe	Lys	Me	t Lei	ı Phe	
			4 ()				45	i				50)			
•	GTC	GAC	CAC	AAC	3 GAC	י פיזים	GTG	CAC	י כשכי	CAC	a mo	3.00				A GGC	255
	Va.	l Ası	o Glr	Lvs	s Asr	Val	Val	Hie	Ten) GAC	Tla	AGI	AAC	GUC	3 GC2	a GGC	366
20		5.5					60		шеа	nop	116	65		1 Alc	1 Alt	r GTA	
20																	
																AGC	414
	Leu	ı Gly	/ Glr	Met	: Leu	Glu	Phe	Met	Tyr	Thr	Ala	Lys	Leu	Ser	Leu	Ser	
	70)				75					80					85	
<i>2</i> 5	ССТ	GAG	. AAC	GTC	: ረልጥ	ርልጥ	GT/G	CMG	ccc	CDC	acc	3.00	mmo	ama		ATG	4.50
						Asp											462
					90		• • • •	Deu	niu	95	MIG	1111	PHE	חבח	100		
30						GCC											510
	Gln	Asp	Ile			Ala	Сув	His	Ala	Leu	Lys	Ser	Leu	Ala	Glu	Pro	
				105					110	-	,			115			
	GCT	ACC	AGC	CCT	GGG	GGA	ААТ	GCG	GAG	GCC	ጥጥረ፤	GCC	እሮአ	CNA	CCA	ccc	558
						Gly											336
35			120			_		125					130	GIG	GLY	GIY	
								•									
	GAC	AAG	AGA	GCC	AAA	GAG	GAG	AAG	GTG	GCC	ACC	AGC	ACG	CTG	AGC	AGG	606
	Asp		Arg	Ala	Lys	Glu		Lys	Val	Ala	Thr	Ser	Thr	Leu	Ser	Arg	
40		135					140					145					
	CTG	GAG	CAG	GCA	GGA	CGC	AGC	ACA	CCC	ልጥል	ccc	ccc	እርር) CC	CAC	CTC	654
						Arg											0.54
	150					155					160	0	Der	arg	nap	165	
45	AAG	GAG	GAG	CGC	GGC	GGT	CAG	GCC	CAG	AGT	GCG	GCC	AGC	GGT	GCA	GAG	702
	Lys	Glu	Glu	Arg		Gly	Gln	Ala	Gln	Ser	Ala	Ala	Ser	Gly	Ala	Glu	•
					170					175 ·					180		
	CAG	ACA	GAG	AAA	GCC	GAT (פכב	ccc	CCC -	ሮአሮ	ccc	ccc	CCM	OP-2	~~	ome	250
50	Gln	Thr	Glu	Lvs	Ala	Asp .	Ala	Pro	Ara	Clu	Dro	Dra	Dra	77-7 70-7	CIN	Lan	750
				185		p	4		190	a r u		210	PIO	105	GIU	nea	

5			Pro			Ala			_		GCT Ala	798
3											AAA Lys	846
10								GAG Glu			GCA Ala 245	894
15								CTG Leu			_	942
20								GGC Gly			_	990
25								TCA Ser				1038
								ATC Ile 305				1086
30								TTC Phe				1134
35								CGG Arg				1182
40								GAG Glu				1230
								AAG Lys				1278
45	Ile							TCG Ser 385				1326
50				Asp			Phe	ACC Thr		Asn		1374

						val					Ly:					C GAC s Asp	1422
5					Ser					Thi					y His	C CTG	1470
10				Asp					His					с Сув		AAG Lys	1518
15			Asn					Leu					Lys			: ATC	1566
20							Cys					Lys				Thr 485	1614
<i>25</i> .	_		_		AAG Lys 490						His		_				1662
20					CAC His	-											1710
30					CGC Arg		•										1758
35					GCC Ala												1806
40					GGG Gly												1854
	AGA Arg				TCC Ser 570												1902
45	AAC Asn		Arg					Ser									1950
50	GTG (Gly					His					Thr					1998

																CTG Leu	2046
5		615	j				620)				625	i				
·	CG	с тсс	CAC	GTO	AAG	ACC	GTG	CAC	CAG	GGC	AAC	GCA	GGG	ATC	AAG	ATC	2094
	Ārģ	, Ser	His	Val	Lys	Thr	Val	His	Gln	Gly	Lys	: Ala	Gly	Ile	Lys	Ile	
	630)				635					640)	-			645	
10	CTO	GAG	ccc	GAG	GAG	GGC	AGT	GAG	GTC	AGC	GTG	GTC	ACT	GTG	GAT	GAC	2142
	Let	Glu	Pro	Glu	Glu	Gly	Ser	Glu	Val	Ser	Va1	Val	Thr	Val	Asp	Asp	
					650					655					660		
	ATG	GTC	ACG	CTG	GCT	ACC	GAG	GCA	CTG	GCA	GCG	ACA	GCC	GTC	ACT	CAG	2190
15	Met	Val	Thr	Leu	Ala	Thr	Glu	Ala	Leu	Ala	Ala	Thr	Ala	Va1	Thr	Gln	
				665					670					675			
	СТС	ACA	GTG	GTG	CCG	GTG	GGA	GCT	GCA	GTG	ACA	GCC	GAT	GAG	ACG	GAA	2238
	Leu	Thr	Val	Val	Pro	Val	Gly	Ala	Ala	Val	Thr	Ala	Asp	Glu	Thr	Glu	
20			680					685					690				
	GTC	CTG	AAG	GCC	GAG	ATC	AGC	AAA	GCT	GTG	AAG	CAA	GTG	CAG	GAA	GAA	2286
	Val	Leu	Lys	Ala	Glu	Ile	Ser	Lys	Ala	Va1	Lys	Gln	Val	Gln	Glu	Glu	
		695					700					705					
25	GAC	ccc	AAC	ACT	CAC	ATC	CTC	TAC	GCC	TGT	GAC	TCC	TGT	GGG	GAC	AAG	2334
		Pro															
	710					715					720					725	
	TTT	CTG	GAT	GCC	AAC	AGC	CTG	GCT	CAG	CAT	GTG	CGA	ATC	CAC	ACA	GCC	2382
30	Phe	Leu	qaA	Ala	Asn	Ser	Leu	Ala	Gln	His	Val	Arg	Ile	His	Thr	Ala	
					730					735					740		
	CAG	GCA	CTG	GTC	ATG	TTC	CAG	ACA	GAC	GCG	GAC	TTC	TAT	CAG	CAG	TAT	2430
		Ala															
35				745					750					755			
	GGG	CCA	GGT	GGC	ACG	TGG	CCT	GCC	GGG	CAG	GTG	CTG	CAG	GCT	GGG	GAG	2478
		Pro															
40			760					765					770				
40 .	CTG	GTC	TTC	CGC	ССТ	CGC	GAC	GGG	GCT	GAG	GGC	CAG	CCC	GCA	CTG	GCA	2526
		Val															
		775					780					785					
45	GAG	ACC	TCC	ССТ	ACA	ССТ	ССТ	GAA	TGT	ccc	CCG	CCT	GCC	GAG	TGAG	CTGGCG	2578
,,,		Thr															
	790					795					800						
	GCCC	ተ	GA C	ጥር ጥፕ	ייש עוריי	מג ייףו	ርርልጥ	ርርኔጥ	GCC	A CCC	ጥርር	AACC	GGGA	AG G	GTGG	CCTGT	2638
50	3000		JA (-611	TULL		JONE	GGRI	-GGC		- 46		Jour			-0101	
	TCCC	TAGA	GA G	AATA	AATT	G GA	TTAT	TTTC	TAA	AAAA	AAA	AA					2680
	(2)	INFO	RMAT	ION	zu s	EQ I	D NO	: 2:									

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:

5			(B) A	RT:	Amir OGIE	osāv	ire	aure	en						
		(ii	.) AR	T DE	S MC	LEKÜ	LS:	Prot	ein							
		(xi) SE	QUEN	ZBES	CHRE	IBUN	IG: S	EQ I	D NC): 2:		•			
10	Met 1		Phe	Pro	Gln 5		Ser	Gln	His	Val		Glu	Gln	Leu	Asn 15	
15	Gln	Arg	Gln	Leu 20	_	Leu	Leu	Cys	Asp 25	_	Thr	Phe	. Val	Val 30	Asp	Gly
	Val	His	Phe 35		Ala	His	Lys	Ala 40		Leu	Ala	Ala	Cys 45		Glu	Tyr
20	Phe	Lys 50	Met	Leu	Phe	Val	Asp 55	Gln	Lys	Asp	Val	Val 60		Leu	Asp	Ile
	Ser 65	Asn	Ala	Ala	Gly	Leu 70	Gly	Gln	Met	Leu	G1u 75	Phe	Met	Tyr	Thr	Ala 80
25	Lys	Leu	Ser	Leu	Ser 85	Pro	Glu	Asn	Val	Asp 90	Asp	Val	Leu	Ala	Va1 95	Ala
	Thr	Phe	Leu	Gln 100	Met	Gln	Asp	Ile	Ile 105	Thr	Ala	Cys	His	Ala 110	Leu	Lys
30	Ser	Leu	Ala 115	Glu	Pro	Ala	Thr	Ser 120	Pro	Gly	Gly	Asn	Ala 125	Glu	Ala	Leu
35	Ala	Thr 130	Glu	Gly	Gly	Asp	Lys 135	Arg	Ala	Lys	Glu	Glu 140	Lys	Val	Ala	Thr
	Ser 145	Thr	Leu	Ser	Arg	Leu 150	Glu	Gln	Ala	Gly	Arg 155	Ser	Thr	Pro	11e	Gly 160
40	Pro	Ser	Arg	Asp	Leu 165	Lys	Glu	Glu	Arg	Gly 170	Gly	Gln	Ala	Gln	Ser 175	Ala
	Ala	Ser	Gly	Ala 180	Glu	Gln			Lys 185		Asp	Ala	Pro	Arg 190	Glu	Pro
45	Pro	Pro	Val 195		Leu	Lys	Pro	Asp 200	Pro	Thr	Ser	Gly	Met 205	Ala	Ala	Ala
		Ala 210	Glu	Ala	Ala		Ser 215	Glu	Ser	Ser	Glu	Gln 220	Glu	Met	Glu	Val
50	Glu 225	Pro	Ala	Arg		Gly 230	Glu	Glu	Glu	Gln	Lys 235	Glu	Gln	Glu	Glu	Gln 240

	Pro	о Су 53		n Cys	s Va	l Met	535		y Lys	s Ala	a Phe	E Thi 540		n Ala	a Se	r Ser
5	Le:		e Ala	a His	s Vai	1 Arc		Hi:	s Thi	Gl3	/ Glu 555		s Pro	о Туг	va:	Cys 560
10	G1	ı Ar	g Cys	Gly	' Lys 565		Phe	val	l Glr	570		Gln	Let	ı Ala	Asr 579	His
	Ile	Arq	y His	580) Asn	lle	Arg	Pro 585		. Lys	Cys	Ser	7 Val		s Ser
15	Lys	Alá	9 Phe 595		Asn	Val	Gly	Asp 600		Ser	Lys	His	11e 605		Ile	His
	Thr	Gly 610		Lys	Pro	Tyr	Leu 615		Asp	Lys	Сув	Gly 620		Gly	Phe	Asn
20	Arg 625		Asp	Asn	Leu	Arg 630	Ser	His	Val	Lys	Thr 635	Val	His	Gln	Gly	Lys 640
25	Ala	Gly	Ile	Lys	Ile 645	Leu	Glu	Pro	Glu	Glu 650	Gly	Ser	Glu	Val	Ser 655	
	Val	Thr	Val	Asp 660	Asp	Met	Val	Thr	Leu 665	Ala	Thr	Glu	Ala	Leu 670	Ala	Ala
30	Thr	Ala	Val 675	Thr	Gln	Leu	Thr	Val 680	Val	Pro	Val	Gly	Ala 685	Ala	Val	Thr
	Ala	Asp 690	Glu	Thr	Glu	Val	Leu 695	Lys	Ala	Glu	Ile	Ser 700	Lys	Ala	Val	Lys
35	Gln 705	Val	Gln	Glu	Glu	Asp 710	Pro	Asn	Thr	His	Ile 715	Leu	Tyr	Ala	Сув	Asp 720
40	Ser	Cys	Gly	Asp	Lys 725	Phe	Leu	Asp	Ala	Asn 730	Ser	Leu	Ala	Gln	His 735	Val
40	Arg	Ile	His	Thr 740	Ala	Gln	Ala		Val 745	Met	Phe	Gln	Thr	Asp 750	Ala	Asp
4 5	Phe	Tyr	Gln 755	Gln	Tyr	Gly		Gly 760	Gly	Thr	Trp		Ala 765	Gly	Gln	Val
	Leu	Gln 770	Ala	Gly	Glu	Leu	Val 775	Phe	Arg	Pro		Asp 780	Gly	Ala	Glu	Gly
50	Gln 785	Pro	Ala	Leu	Ala	Glu 790	Thr	Ser	Pro		Pro 795	Pro	Glu	Cys	Pro	Pro 800
	Pro .	Ala	Glu													

	Glı	ı Glu	ı Glu	Gly	Ala 245		Pro	Ala	ı, Glı	250		5 Gli	ı Glı	ı Gly	7 Sei 259	r Glm
5	Lev	ı Glu	Asn	Gly 260		Ala	Pro	Glu	265		Glu	ASI	ı Glı	270		Ala
10	Gly	Thr	Asp 275		Gly	Gln	Glu	280		Ser	Glu	Ala	285		Leu	Arg
	Ser	Gly 290		Tyr	Gly	Asp	Arg 295		Glu	Ser	Lys	Ala 300		Gly	Ser	Val
15	Ile 305		Lys	Cys	Glu	Asp 310	Cys	Gly	Lys	Glu	Phe 315		His	Thr	Gly	320
	Phe	Lys	Arg	His	Ile 325	Arg	Ile	His	Thr	G1y 330		Lys	Pro	Phe	Ser 335	Сув
20	Arg	Glu	Cys	Ser 340	Lys	Ala	Phe	Ser	Asp 345		Ala	Ala	Сув	Lуs 350	Ala	His
	Glu	Lys	Thr 355	His	Ser	Pro	Leu	Lys 360	Pro	Tyr	Gly	Суз	G1u 365		Cys	Gly
<i>25</i> ·	Lys	Ser 370	Tyr	Arg	Leu	Ile	Ser 375	Leu	Leu	Asn	Leu	His 380	Lys	Lys	Arg	His
30	Ser 385	Gly	Glu	Ala	Arg	Tyr 390	Arg	Cys	Glu	Asp	Cys 395	Gly	Lys	Leu	Phe	Thr 400
	Thr	Ser	Gly	As n	Leu 405	Lys	Arg	His	Gln	Leu 410	Val	His	Ser	Gly	Glu 415	Lys
35	Pro	Tyr	Gln	Cys 420	Asp	Tyr	Cys	Gly	Arg 425	Ser	Phe	Ser	Asp	Pro 430	Thr	Ser
	Lys	Met	Arg 435	His	Leu	Glu	Thr	His 440	Asp	Thr	Asp	Lys	Glu 445	His	Lys	Сув
40	Pro	His 450	Cys	Asp	Lys	Lys	Phe 455	Asn	Gln	Val	Gly	Asn 460	Leu	Lys	Ala	His
45	Leu 465	Lys	Ile	His		Ala 470	Asp	Gly	Pro	Leu	Lys 475	Сув	Arg	Glu	Сув	G1 <i>y</i> 480
~	Lys	Gln	Phe	Thr	Thr 485	Ser	Gly	Asn	Leu	Lys 490	Arg	Gln	Leu	Arg	Ile 495	His
50	Ser	Gly		Lys 500	Pro	Tyr	Val		Ile 505	His	Cys	Gln	Arg	Gln 510	Phe	Ala
	Asp		Gly 515	Ala	Leu	Gln .		His 520	Val	Arg	Ile	His	Thr 525	Gly	Glu	Lys

Patentansprüche

5

10

30

35

- Isoliertes Protein mit der in SEQ ID NO:2 dargestellten Aminosäuresequenz sowie die daraus durch Substitution, Insertion oder Deletion von einem oder mehreren Aminosäureresten erhältlichen Muteine, die noch die wesentlichen biologischen Eigenschaften des in SEQ ID NO:2 dargestellten Proteins besitzen.
- Protein gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß es sich um ein humanes Protein handelt.
- Nukleinsäuresequenz codierend für ein Protein gemäß Anspruch 1.
- Nukleinsäuresequenz nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß sie für ein Protein codiert, das mindestens
 95 % Identität mit der in SEQ ID NO:2 dargestellten Sequenz besitzt.
- Nukleinsäuresequenz nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß sie die in SEQ ID NO:1 dargestellte Struktur
 besitzt.
 - Vektor enthaltend eine Nukleinsäuresequenz gemäß Anspruch 3 5, funktionell verknüpft mit mindestens einem Regulationselement.
- Wirtsorganismus, transformiert mit einer Nukleinsäuresequenz nach Anspruch 3.
 - 8. Wirtsorganismus, transformiert mit einem Vektor gemäß Anspruch 6.
- 9. Verfahren zur Herstellung eines Proteins gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man einen Wirtsorganismus gemäß Anspruch 6 unter Bedingungen kultiviert, die die Expression des Proteins erlauben und anschließend das exprimierte Protein vom Wirtsorganismus abtrennt und in reiner Form isoliert.

 - 11. Verfahren zur Identifizierung von spezifischen transkriptionsmodulierenden Substanzen, das folgende Schritte umfaßt:
 - (a) Inkubation des Proteins gemäß Anspruch 1 mit dem Genprodukt von myc unter Bedingungen, unter denen sich ein Proteinkomplex zwischen diesen beiden Proteinen ausbildet,
 - (b) Inkubation der beiden Proteine unter ansonst gleichen Bedingungen wie (a) jedoch in Anwesenheit einer oder mehrerer Substanzen, die auf spezifische transkriptionsmodulierende Aktivitäten zu testen sind,
- (c) Ermitteln des Unterschiedes in der Proteinkomplexbildung zwischen (b) und (a),
 - (d) Auswahl solcher Substanzen, bei denen gemäß Schritt (b) eine andere Proteinkomplexbildung erhalten wurde als bei Schritt (a).
- 45 12. Verwendung eines Proteins gemäß Anspruch 1 als Antigen zur Herstellung von spezifischen Antikörpern.
 - 13. Verwendung einer Nukleinsäuresequenz nach Anspruch 3 zur Gentherapie.
 - 14. Verwendung einer zu der Sequenz gemäß Anspruch 3 komplementären Nukleinsäuresequenz zur Gentherapie.
 - 15. Verwendung nach Anspruch 13 oder 14, dadurch gekennzeichnet, daß man durch die exogen zugeführte Nukleinsäuresequenz die zelluläre Konzentration des Proteins gemäß Anspruch 1 erhöht oder erniedrigt.

55